STABLE REPARATIVE PHARMACEUTICAL FOR DAMAGED SKIN

Publication number: JP63010731
Publication date: 1988-01-18

Inventor: KOMORI SEIICHI; MURAMATSU TOYOJIRO

Applicant: KOWA CO; TEIKA SEIYAKU KK

Classification:

- International: A61K31/79: A61K9/08: A61K31/70: A61K33/18;

A61K47/00; A61P17/00; A61P43/00; A61K31/74; A61K9/08; A61K31/70; A61K33/18; A61K47/00; A61P17/00; A61P43/00; (IPC1-7): A61K9/08;

A61K31/70; A61K31/79; A61K47/00

- European:

Application number: JP19860206312 19860902 Priority number(s): JP19860054507 19860312

Report a data error here

Abstract of JP63010731

PURPOSE:The titled pharmaceutical, obtained by blending a sugar with povidone- iodine and water in a specific proportion and adjusting the pH within a specific range, capable of making the composition uniform by simple operation and stably preservable for a long period. CONSTITUTION:A pharmaceutical obtained by blending 50-90wt%, preferably 60-80wt% sugar, which is a nonreducing sugar, particularly preferably white sugar or refined white sugar described in the Japanese Pharmacopoeia with 0.5-10wt% povidone-iodine; polyvinylpyrrolidine iodine complex and 1-20wt%, preferably 1-15wt% water and adjusting the pH to 3.5-6 using a lactic acid buffer solution, citric acid buffer solution, etc. 0.1-5wt%, particularly 0.1-3wt% polysaccharide or a derivative thereof, e.g. dextrin, pullulan or CMC, as a shape holding agent is blended with the above-mentioned pharmaceutical to further improve the stability of the pharmaceutical.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-10731

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和63年(1988)1月18日

A 61 K 31/79

47/00

7252-4C

//(A 61 K

3 3 6

7252-4C 審査請求 未請求 発明の数 2 (全6頁)

公発明の名称

安定な損傷皮膚修復用製剤

②特 願 昭61-206312

②出 願 昭61(1986)9月2日

優先権主張

②昭61(1986)3月12日③日本(JP)③特願 昭61-54507

⑫発 明 者

誠 一

富山県婦負郡婦中町分田284-3 豊二郎

72発明者 村松 静岡県静岡市豊田1-4-43-39 愛知県名古屋市中区錦3丁目6番29号

⑪出 願 人 與 和 株 式 会 社 ①出願人 ティカ製薬株式会社 富山県富山市荒川250番地

の代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

1. 発明の名称

安定な損傷皮膚修復用製剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 概50~90重盤を、ポピドンヨード0.5 ~10 重量 5、水1~20 重量 5 及び製剤の pHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損 節皮膚修復用製剤 o
 - 2. 糖50~90重量ま、ポピドンヨード0.5 ~10重量多、水1~20重量多、多糖類又 はその誘導体から選ばれる保形剤 0.1~5重 世 5 及び製剤の pHを 3.5 ~ 6 に調整する機衡 別を含有する損傷皮膚体復用製剤。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、火傷、褥瘡、開放創等の損傷皮 膚の修復に使用される安定な外用医薬製剤に 関する。更に詳しくは、糖とポピドンヨード (ポリピニルピロリドン・ヨード錯体)を有 効成分として含有する損傷皮膚修復用製剤に 関する。

〔従来の技術〕

従来から、民間保法として、蜂蜜、糖蜜な どの糖類が火傷、開放創の治療に用いられて むり、またこれら簡類は静留作用及び肉芽増 殖作用を有することも知られている。また、 ポピドンヨードは殺菌剤として、世界各国に おいて極めて一般的に使用されている薬剤で ある。

最近、ペタジン軟膏、ペタジン液、イソジ

ングル (明治製菓社製)等のポピドンヨード 製剤にクラニュー糖を混合して植々の損傷皮 膚に塗布したところ、優れた皮膚筋復効果が 得られたことが報告されている [R.A. Knutson et.al.; Southern Medical Journal, Vol 74, 低11,1329-1335(1981) 及び曽根膚 和ら;「病院薬学」、Vol.10, 165,315-322(1984)]。

そして、特開昭 5 5 - 1 4 1 4 0 9号 公報には、 グラニュー糖 2 0 重量部、ベタシン軟膏 5 重 量部及びベタシン溶液 2 重量部からなる組成 物が開示されている。しかし、ベタシン軟膏 及び溶液は Pundun Frederick 社によつて製造、 販売されているポピドンョード製剤であるが、 本邦では販売されていないので、その成分の

離したり、水アメ状となつたりすると共に、 有効成分が分解して薬効が低下するので、冷 暗所に保存しなければならないが、斯くして も数ケ月後には有効成分が分解してしまりの で、どうしても用時調製する必要があつた。

これらの欠点の中で、③の用時調製は極めて大きな問題であり、例えば上記様合装燈、無菌操作施設、殺菌設備等を有する大病院でなければ調製できないと共に、患者は投与毎に通院しなければならないという欠点を免れなかつた。

従つて、簡単な操作で均一な組成の製剤を 調製することができ、しかも長期間安定に保 存できる製剤の提供が所望されていた。 【問題点を解決するための手段】 詳細は不明である。

[発明が解決しようとする問題点]

しか しながら、ポピドンヨード製剤と 総を 退合して調製する上記組成物には次のような 欠点があつた。

- ① 市販のポピドンヨード製剤はポピドンヨードの含量が一定でないため、得られる組成物中の糖とポピドンヨードの比率が製造ロット毎に異なり、一定の品質のものを得ることが困難である。
- ② ポピドンョード製剤と糖との混合物は粘度が 値めて高いので、均一に採合するのに特殊な 装置を必要とすると共に、一回の大量生産が 困難 である。
- ③ 上記組成物は、室温で保存すると二層に分

斯かる実状において、本発明者は鋭意研究を行つた結果、ポピドンョード製剤に替えてポピドンョードを使用し、ポピドンョード、機類、水を一定の割合で配合すると共に、緩衝液を用いて特定のpHに調整することによつて、上配欠点を克服した安定な製剤が得られることを見出した。更にまた、本発明者は、これに保形剤として多糖類又はその誘導体を配合すると、長期間保存した場合にも相分離を起さない安定な製剤が得られることを見出した。

すなわち、本発明は、概50~90重量系、ポピドンヨード 0.5~10重量系、水1~20重量系及び製剤のpHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚低復用製剤を提

供するものである。

更に、本発明は、億50~90重量系、ポピトンヨード0.5~10重量系、水1~20重量系、多額類又はその誘導体から選ばれる保形剤0.1~5重量系及び製剤のpHを3.5~6に調整する緩衝剤を含有する損傷皮膚係復用製剤を提供するものである。

本発明で使用される額は、非意元額である
ことが必要であり、例をはシュークロース、
グルコース、デキストロース、蜂蜜、糖蜜等
が挙げられるが、その中でも、一定した品質
の組成物を得るために、日本薬局方に記載の
白糖、精製白糖が特に好ましい。また、ポピ
ドンヨードは日本薬局方外医薬品成分規格に
記載のものが使用される。

保形剤は金組成の 0.1 ~5 %、 特に 0.1 ~ 3 %配合するのが好ましい。

本発明製剤には、これらの必須成分のほかに、必要に応じて、通常使用されている賦形剤、ポピドンョードの可容化剤を配合することもできる。当該可容化剤としては、例えばョウ化カリウム、ョウ化ナトリウム、グリセリン等が、また賦形剤としては、例えばポリエチレングリコール400、1500、4000、6000、ポリオキシエチレンがリコールがよりでしているのグリコール類:グリセリンをリングリコール類:グリセリン・ポリグリセリンキップロピレンプリンポリンカリマーキップロピレンプロンがより、ポリオキシエチレンポリカ

据の配合品は全組成の50~90 単位 8 (以下、単にまで示す)、好ましくは60~ 80 まであり、ポピドンヨードの配合性は殺 協力が発現される最低量の0.5 まから10 ま である。水は1~20 ま、好ましくは1~ 15 ま配合される。

また、保形剤の多糖類又はその誘導体としては、例えばデキストリン、 アラビアゴム、
アルラン、コンドロイチン硫酸、 メチルセルロース 等が挙げられる。保形剤としては、 これらの多糖類 又はその誘導体が、 当該型剤の安定性に 特異的な効果を示し、一般に使用されている 他の保形剤では充分な効果が得られないか、 あるいは却つて安定性に患影響を与える。 斯かる

れる。

斯かるpHに調整することができる破衝剤と

O C SE PLOTE \

しては、例えば乳酸緩衝液、クエン酸緩衝液、リン酸緩衝液、フタル酸水業カリウム緩衝液 等が挙げられる。

本発明製剤の製造法は特に制限されないが、例えば、ポピドンョード及びその可溶化剤を 緩衝液に容解し、これに別途調製した糖水溶 液又はこれと保形剤の水溶液を加えて進和し、 必受により酸形剤を添加して粘度を調整する ことにより製造される。

[発明の効果]

本発明製剤は製造が極めて簡単であると共
に、長期間安定であるので、遮光容器に充填
して実用に供することができる。

〔 実 施 例 〕

次に災陥例を挙げて説明する。

東施例1で調製した本発明品及び従来品の 院内処方I(「月刊薬事」25巻、7号、97頁、 1983)、院内処方II(「月刊薬事」25巻、 5号、129頁、1983)を60℃に加熱し、pH の変動、有効ヨウ素及び糖の残存率を測定し た。その結果を第1~3 装に示す。

院内処方Ⅰ

グラニュー 糖	7 2.4 (96)
イソシンケル	2 1.0
イソシン液	6.6

院内処方Ⅱ

グラニュー 哲	5 7.1 ⁽⁴⁶⁾
単ショップ	1 7.2
イソジンケル	2 5.7

寒施例 1.

Œ	ポピドンヨード	3 (重量部)
②	0.1 M乳酸 - 乳酸ナトリウム 緩 衝液(pH 5.5)	1 1
3	ョウ化カリウム	0.9
•	精製白糖	7 0.7
(5)	1N水酸化ナトリウム液	1. 2
6	ポリエチレングリコール400	9
•	ポリエチレングリコール6000	. 2.6
®	ポリオキシエチレンポリオキシ プロピレングリコール	.1
•	グリセリン ・	0.6
	②に①及び③を密解した密液の	て、 ⑤ 及び ⑥
;	を加えて混和し、別途調製した(9、⑦、⑧及

を加えて混和し、別金調製した⑥、⑦、⑥及び⑥の混合物を徐々に加えて練合して均一の組成物とする。

試験例1

第 1 表 (pH)

			本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1 =	- シィ	P N	5.1 4	4.2 0	4.12
3	日	後	4.2 7	3.5 7	2.78
6	B	後	4.1 8	2.6 8	2,5 3
9	日	後	4.1 6	2.6 7	2,68

第 2 袋(有効ヨウ絮)

(%)

			本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1=	- シャ	N	100	100	100
3	B	後	9 4.6	9 6. 9	6 1.0
6	8	後	9 3.4	3 0.1	0
9	日.	後	9 1.4	0	0

第·3 表(語)

(%)

			•		(~)
			本発明品	院内処方I	院内処方Ⅱ
1 -	= >-	アル.	100	100	100
3	В	後	100.7	9 1. 5	4 0.8
6	E	读	9 8.5	2 5.2	5.5
9	日	後	9 7. 7	5.5	0

特開昭63-10731(5)

奥施例 2

次の組成からなる製剤を契施例1と同様に

して調製した。

ポピドンヨード

3 (重量部)

- 0.1 Mクエン鍛銭街液(pH5.3)
- ヨウ化カリウム

0.9

6 5

1

7. 3

2.8

1

8.9

稍裂白糖

1 N - 水酸化ナトリウム

ポリエチレングリコール400

ポリエチレングリコール1500

ポリオキシエチレンポリオキシ プロピレングリコール

グリセリン

夹施例3

ポピドンョード

3 (重量部)

0.05Mクエン敏級循液(pH 5.3)

(3)

⑨

を第4根に示す。

第 4 表

	保 形 剤	有効ョゥ素 线存率(5)	糖残存 率 (角	保形性 (外観)
	プルラン	9 2	98	不変
本	デ 中ストリン	8 6	98	
発	アラビアゴム	8 7	100	,
明	コンドロイチン硫酸ナトリウム	8 2	100	•
方	メチルセルロース	8 2	9 7	
法	カルポキシメチルセルロース ナトリウム	8 5	98	
	アピセル	8 1	9 7	
此	アルナミン	6 0	8 0	•
較	カゼインナトリウム	5 5	8 0	•
方	セラチン	6 5	90	•
法	ポリアクリル鍛ナトリウム	4 8	9 6	ゴム状

(3) ヨウ化カリウム

0.7 .

• 精製白糖 7.0

3 保形剤

7

0.5

1 N - 水酸化ナトリウム

14

0.8

ポリエチレングリコール400

ポリオキシエチレンポリオキシ (8) 1.1 プロピレングリコール

グリセリン **(9)**

1.0

②に①及び③を溶解した溶液に、⑥及び④ を加えて進和し、別途調製した⑤、①、⑧及 び回の混合物を徐々に加えて練合して均一の 製剤とする。

試験例2

実施例3で調製した製剤を40℃で3ヶ月 保存した後の有効ヨウ素及び糖の残存率を測 定すると共に、保形性を観察した。その結果

実施例4

ポピドンヨード ①

3 (重量部)

0.1 M乳酸 - 乳酸ナトリウム 緩衝液(pH 5.5) 2

ヨウ化カリウム

1 1.0 0.9

① 精製白糖 7 0.7

プルラン (6)

0.6

(6) 1 N水酸化ナトリウム液 1. 2

ポリエチレングリコール 400 **(7)**

プロピレングリコール

(8) ポリエチレングリコール6000 ポリオキシエチレンポリオキシ

グリセリン **(10)**

0.6

1

②に①及び③を溶解した溶液に、⑥及び④ を加えて混和し、別途調製した⑤、⑦、⑧、 ②及び⑩の混合物を徐々に加えて緑合して均

一の製剤とする。

4. 図面の倒単な説明

類1 図はポピドンヨードと糖の水溶液の安 定性と pH との関係を示す図である。

以上

出題人 興 和 株 式 会 社 ティカ製薬株式会社 代理人 弁理士 有 賀 三 等 (本) 弁理士 高 野 登志地

